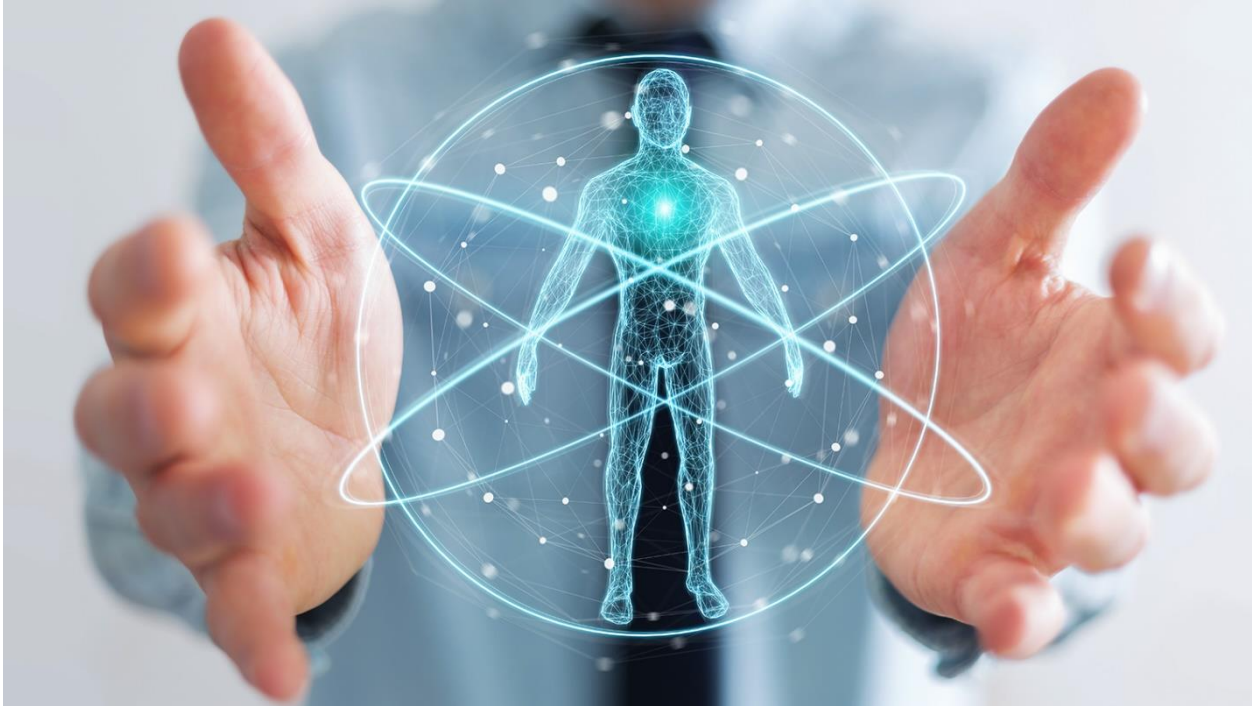


Head Quality & Regulatory Affairs (w/m/d) in Vollzeit

Hamburg, Deutschland



Die **Euro Vital Pharma GmbH** („EVP“), mit Sitz in Hamburg, ist der führende Full-Service-Anbieter für Handelsmarken im Bereich Consumer Healthcare in Deutschland. Zu unserem Leistungsportfolio zählen Entwicklung, Herstellung, Vertrieb und Logistik von freiverkäuflichen Arzneimitteln, Medizinprodukten, Nahrungsergänzungsmitteln und Kosmetika in allen gängigen Darreichungsformen (fest, halbfest, flüssig). Dabei setzen wir auf hohe Qualitätsstandards, innovative Technologien sowie eine individuelle Beratung unserer Kunden. So werden wir zum wichtigen Partner entlang der gesamten Wertschöpfungskette. Basis des Erfolges ist unsere langjährige Erfahrung in der Healthcare-Branche und das richtige Gespür für die Markenidentität unserer Kunden.

Wir erweitern unser Produktportfolio von derzeit gut 300 Artikeln und unseren Kundenkreis national und international stetig und suchen daher neue Kolleginnen und Kollegen, die uns bei der Expansion unterstützen.

Zur Bereicherung unseres Teams am Standort Hamburg suchen wir sobald wie möglich einen neuen Kollegen (w/m/d) als

Head Quality & Regulatory Affairs in Vollzeit

In dieser Funktion unterstützen Sie uns im Bereich QRA zu vielfältigen Themen.

Auf welche wesentlichen Aufgaben dürfen Sie sich freuen?

- Regulatorische Betreuung unserer Produkte (Innovation und Maintenance)
- Sicherstellung der Qualität externer Dienstleister und Schnittstelle zu ihnen
- Bearbeitung und Verhandlung von Verantwortungsabgrenzungsverträgen zur Qualität
- Sicherstellung der GMP- und zulassungskonformen Herstellung, Prüfung und Freigabe von Wirkstoffen und Arzneimitteln
- Koordination und Mitarbeit bei der Erstellung von SOPs
- Initialisierung und Durchführung von Schulungen
- Unterstützung der Sachkundigen Personen bei der Freigabe von Arzneimitteln unter Beachtung aller qualitätsrelevanten Fragenstellungen und bei der Erstellung der PQRs
- Mitwirkung an behördlichen, Lieferanten- und Kunden-Audits bzw. Selbstinspektionen
- Mitarbeit bei der Erstellung des Management-Reviews
- Betreuung von Pharmazeuten im Praktikum
- Leitung von Projekten innerhalb der Abteilung und des gesamten Unternehmens bzw. Mitarbeit daran

Das zeichnet Sie aus:

- Erfolgreich abgeschlossenes Studium der Pharmazie oder vergleichbare Qualifikation
- Generalist mit guten Kenntnissen der regulatorischen Anforderungen an Arzneimittel, gerne auch der Besonderheiten beim Umgang mit Phytopharmaka
- Idealerweise praktische Erfahrung in der Arzneimittelherstellung, -prüfung oder -freigabe mit den Richtlinien der Guten Herstellungspraxis für Arzneimittel und deren wirksamen Bestandteilen (GMP/ AMWHV)
- Erste Erfahrungen in der Führung von Mitarbeitern
- Analytisches, prozess- und lösungsorientiertes Denken und Handeln
- Hohe Motivation, Hands-on-Mentalität, Gestaltungswillen und Zielorientierung
- Selbstständige, systematische und strukturierte Arbeitsweise
- Sehr gutes Organisationsvermögen
- Gute Team- und Kommunikationsfähigkeiten, Stakeholder-Management
- Sichere Deutsch- und Englisch-Kenntnisse in Wort und Schrift
- Erste Erfahrungen im Projektmanagement

Wir bieten Ihnen:

einen unbefristeten Arbeitsplatz in einem zukunftssicheren Unternehmen mit hoher Innovationskraft, das in einem stetig wachsenden und spannenden Markt agiert.

Sie erwartet ein sehr abwechslungsreiches Aufgabengebiet mit vielfältigem Gestaltungsspielraum und ein hochqualifiziertes, motiviertes und kollegiales Team in einem Umfeld mit flachen Hierarchien und kurzen Entscheidungswegen. Wir sind ständig am Puls der Zeit und wünschen uns Kollegen (w/m/d), die sich mit ihren Ideen aktiv einbringen, abteilungsübergreifend ganzheitlich denken und die Dinge im Team voranbringen wollen. Vom ersten Tag an übernehmen Sie Verantwortung und gestalten mit, dabei schenken wir Ihnen als unsere/n Kollegen (w/m/d) ebenso viel Wertschätzung wie wir dies gegenüber unseren Kunden tun.

Gerne versorgen wir Sie mit kostenlosen Getränken, wie Kaffee, Tee, Wasser und frischem Obst. Wir helfen mit, Sie auch im Alter mit einer betrieblichen Altersvorsorge über den gesetzlich

vorgegebenen Rahmen hinaus zu unterstützen und übernehmen vollständig die Kosten eines HVV-Tickets.

Ihre Bewerbung:

Wenn Sie uns kennenlernen möchten, dann freuen wir uns auf Ihre Bewerbung mit möglichem Eintrittstermin und Ihren Gehaltsvorstellungen.

Fragen zu der Position beantwortet Ihnen gerne Bianka Marsmann, Senior Director Corporate HR, unter

Telefon 040 5295269 48

Mobil 0151 64 51 40 63

bianka.marsmann@eurovitalpharma.com.

Euro Vital Pharma GmbH | Borsteler Chaussee 47 | 22453 Hamburg